- For more records, click the Records link at page end.
- To change the format of selected records, select format and click Display Selected.
- To print/save clean copies of selected records from browser click Print/Save Selected.
- To have records sent as hardcopy or via email, click Send Results.

✓ Select All X Clear Selections

Print/Save Selected

Send Results

Format Display Selected Free

ee

1. 5/5/1 DIALOG(R)File 352:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

010960378

WPI Acc No: 1996-457327/199646

XRAM Acc No: C96-143407

Fructosyl aminoacid oxidase - is produced by culturing

Penicillium strain, useful for glycated protein determn.

Patent Assignee: KYOTO DAIICHI KAGAKU CO LTD (KYOT-N); KYOTO DAIICHI KAGAKU

KK (KYOT-N)

Inventor: FUNATSU F; KATO N; SAKAI Y; TANI Y; YAGI M Number of Countries: 007 Number of Patents: 006

Patent Family:

Date Week Applicat No Kind Patent No Kind Date 19961016 EP 96105435 19960404 199646 B Α EP 737744 A2 19961224 JP 9686427 Α 19960409 199710 \_JP\_\_8336386 Α 19970312 EP 96105435 Α 19960404 199722 A3 EP 737744 19981020 US 96630175 19960411 199849 Α US 5824527 Α CN 96107203 Α 19960411 200059 19970219 CN 1143111 Α 20021225 CN 96107203 19960411 200532 Α CN 1097092

Priority Applications (No Type Date): JP 9585261 A 19950411 Cited Patents: No-SR. Pub; 2. Jnl. Ref; EP 678576; EP 709457

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 737744 A2 E 25 C12N-009/04

Designated States (Regional): DE FR GB IT

JP 8336386 A 14 C12N-009/06 EP 737744 A3 C12N-009/04 US 5824527 A C12N-009/06 CN 1143111 A C12N-009/06 CN 1097092 C C12N-009/06

Abstract (Basic): EP 737744 A

A fructosyl amino acid oxidase (I) is produced by culturing a
(I)-producing Penicillium strain in a medium contg. fructosyl lysine
(II). Also claimed are: (1) Penicillium janthinellum S-3413 (FERM BP-5475) and (2) a reagent or a kit for assay of amadori cpds. which comprises (I).

(1) catalyses the oxidn. of amadori cpds. in the presence of 02 to generate alpha-ketoaldehyde, amine derivs. and H202; is stable at pH 4-11, with an optimum pH of 7.5; is stable at 15-50 deg.C, with an optimum temp. of 25 deg.C, and has a mol. wt. of 38.7 kDa (by gel filtration on Superdex 200 pg). (1) is produced by culturing a Penicillium strain in a medium contg. an opt. protected fructosyl aminoacid, esp. (11) or fructosyl Nalpha-Z-lysine and/or glycated protein.

USE - (I) is used for determn. of amadori cpds. (e.g. in foods or body fluids) by contacting a sample with (I) and measuring the amt. of 02 consumed or the amt. of H2O2 generated, esp. for determn. of fructosylamine or glycation rate and/or the amt. of glycated proteins

(e.g. haemoglobin) in the diagnosis of diabetes.

Dwg. 0/9
Title Terms: FRUCTOSYL; AMINOACID; OXIDASE; PRODUCE; CULTURE; PENICILLIUM;

STRAIN: USEFUL; PROTEIN; DETERMINE Derwent Class: BO4; D13; D16; J04

International Patent Class (Main): C12N-009/04: C12N-009/06

International Patent Class (Additional): C12N-001/14; C12N-009/02;

C12Q-001/26; C12Q-001/54; C12R-001-80; C12N-009/06; C12R-001-82

File Segment: CPI

Derwent WPI (Dialog® File 352): (c) 2005 Thomson Derwent. All rights reserved.

✓ Select All

X Clear Selections Prim/Save Selected Send Results

Display Selected Free

@ 2005 Dialog, a Thomson business

# (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

# (11)特許出願公開番号

# 特開平8-336386

(43)公開日 平成8年(1996)12月24日

(51) Int.CI.*	<b>美</b> 加到是	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
C12N 9/06	<b>3</b> -3,		C12N	9/06	B	
		7823-4B	C 1 2 Q	1/26		
C12Q 1/26 1/54		7823-4B		1/54		
" (O = ·						
C12R 1:80)	•	審査請求	未請求請求	Ř項の数12 ○1	L (全 14 頁)	<b>最終頁に続く</b>
(01) 山岡梁县	特願平8-86427		(71)出願	人 000141897		
(21)出願番号	1922 10 00121		1		都第一科学	
(22)出願日	平成8年(1996)4月	19日		京都府京都	市南区東九条	西明田町57番地
(22)山野日	1,420 1 (2000) 2.		(72)発明			
(31)優先権主張番号	特顯平7-85261	•		京都府亀岡	市西つつじヶ	丘美山台2丁目3
(32)優先日	平7 (1995) 4月11	3		番18号		
(33)優先権主張国	<b>日本</b> (JP)		(72)発明			
(33)夜八桶工灰田	рт (**)			进賀県大津	市本宮2丁目	<b>4</b> 0 – 8
			(72)発明			
• •				京都府京都	市北区上賀茂	菖蒲園町56,60番
				合地-1		
			(74)代理	!人 弁理士 青	心 禁 字	2名)
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 フルクトシルアミノ酸オキシダーゼおよびその製造方法

### (57) 【要約】

【課題】 新たな臨床分析および食品分析法を開発する

【解決手段】 フルクトシルアミノ酸オキシダーゼ産生能を有するペニシリウム属(Penicillium)の菌をフルクトシルリジン及び/又はフルクトシルNペースーリジン含有培地で培養することにより産生されるフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ、ペニシリウム属の菌を培養し、培養物から酵素を分離することからなる該酵素の製造方法、該FAODを用いるアマドリ化合物の分析法、該分析法のための試薬およびキット。

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 フルクトシルアミノ酸オキシダーゼ産生能を有するペニシリウム属 (Penicillium) の菌をフルクトシルリジン含有培地で培養することにより産生されるフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ。

【語文項?】 フルクトシルリジン含有培地が、グルコースと、リジン及び/又はN°-Z-リジンを温度10 0~150℃において3~60分間オートクレープ処理することにより得られる、フルクトシルリジンを含有するものである請求項1記載のフルクトシルアミノ酸オキ 10シダーゼ。

【請求項3】 フルクトシルバリン及び/又はフルクトシルリジンに対する活性を有する請求項1記載のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ。

【請求項4】 ペニシリウム属の菌が、ペニシリウム・ヤンシネルムS-3413 (Penicillium janthinellum S-3413) (FERM BP-5475)、ペニシリウム・ヤンシネルム(IFO NO. 4651, 6581, 7905) (Penicillium janthinellum)、ペニシリウム・オキサリクム(IFO NO. 5748) (Penicillium oxalicum)、ペニシリウム・ヤバニクム(IFO NO. 7994) (Penicillium javanicum)、ペニシリウム・クリンゲヌム(IFO NO. 4897) (Penicillium chrysogenum)、ペニシリウム・シアネウム(IFO NO. 5337) (Penicillium cyaneum)からなる群から選択されるものである請求項1記載のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ。

【請求項5】 下記の理化学的特性を有するものである 請求項1~4のいずれかに記載のフルクトシルアミノ酸 オキシダーゼ:

- 1) 酸素の存在下でアマドリ化合物を酸化し、αーケト アルデヒド、アミン誘導体および過酸化水素を生成する 30 反応を触媒し;
- 2) 安定pHは4.0~11.0、至適pHは7.5であり;
- 3) 安定温度は15~50℃、至適温度は25℃であれ、
- 4) スーパーデックス200pgを用いたゲルろ過法で 測定した場合、分子量は約38,700 (38.7kD a) である。

【請求項6】 ペニシリウム・ヤンシネルムS-3413(<u>Pen</u>icillium janthinellum S-3413)(FERM BP-5475)。

【請求項7】 遊離又は保護基を有するアミノ酸の糖化物及び/又はタンパクの糖化物を含有する培地で、ペニシリウム属の菌を培養することによって該菌類にフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを産生させることを特徴とする、フルクトシルアミノ酸オキシダーゼの製造方法。

【請求項8】 ペニシリウム属に属し、フルクトシルア る。また、食品中 ミノ酸オキシダーゼを産生することができる菌株をフル クトシルリジン及び/又はフルクトシルN^-Z-リジ き、品質管理に行 ン含有培地に培養し、培養物からフルクトシルアミノ酸 ドリ化合物の定量 オキシダーゼを回収することを特徴とする請求項7記載 50 野で有用である。

の方法。

【請求項9】 アマドリ化合物を含有する試料と、請求項1記載のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを接触させ、酸素の消費量または過酸化水素の発生量を測定することを特徴とする、試料中のアマドリ化合物の分析法。

【請求項10】 試料が生体成分であり、アマドリ化合物の分析が、該生体成分中の糖化タンパクの量及び/又は糖化率の測定、あるいはフルクトシルアミンの定量によりなされることを特徴とする請求項9記載の方法。

【請求項11】 請求項1記載のフルクトシルアミノ酸 オキシダーゼを含有するアマドリ化合物の分析試薬又は キット。

【請求項12】 生体成分中の糖化タンパクの量及び/ 又は糖化率の測定、あるいはフルクトシルアミンの定量 のために用いられることを特徴とする請求項11記載の 分析試薬又はキット。

#### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【産業上の利用分野】本発明は、新規なフルクトシルアミノ酸オキシダーゼに関し、さらに詳しくはペニシリウム属(Penicillium)の菌由来のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼ、該酵素の製造方法、該酵素を用いたアマドリ化合物の分析法、および該酵素を含有する試薬及びキットに関する。

### [0002]

【従来技術】アマドリ化合物は、タンパク質、ペプチド およびアミノ酸のようなアミノ基を有する物質と、アル ドースのような還元性の糖が共存する場合、アミノ基と アルデヒド基が非酵素的かつ非可逆的に結合し、アマド リ転移することにより生成される。アマドリ化合物の生 成速度は、反応性物質の濃度、接触時間、温度などの関 数で表される。従って、その生成量から、それら反応性 物質を含有する物質に関する様々な情報を得ることがで きると考えられている。アマドリ化合物を含有する物質 としては、醤油等の食品、および血液等の体液がある。 例えば、生体では、グルコースとアミノ酸が結合したア マドリ化合物であるフルクトシルアミン誘導体が生成し ている。例えば、血液中のヘモグロビンが糖化されたフ ルクトシルアミン誘導体はグリコヘモグロビン、アルブ ミンが糖化された誘導体はグリコアルブミン、フルクト シルアミン誘導体のアルカリ溶液中における還元能はフ ルクトサミンと呼ばれる。これらの血中濃度は、過去の 一定期間の平均血糖値を反映しており、その測定値は、 糖尿病の病状の診断及び症状の管理の重要な指標となり 得るために、測定手段の確立は臨床上、極めて有用であ る。また、食品中のアマドリ化合物を定量することによ り、その食品の製造後の保存状況や期間を知ることがで き、品質管理に役立つと考えられる。このように、アマ ドリ化合物の定量分析は医学および食品を含む広範な分 3

【0003】従来、アマドリ化合物の定量法としては、高速液体クロマトグラフィーを利用する方法 [Chromato gr. Sci. 10:659 (1979)] 、ホウ酸を結合させた固体をつめたカラムを用いる方法 [Clin. Chem. 28:2088-2094 (1982)] 、電気泳動 [Clin. Chem. 26:1598-1602 (1980)]、抗原一抗体反応を利用する方法 [JJCLA 18:620 (1993),機器・試薬 16:33-37 (1993)]、フルクトサミンの測定法 [Clin. Chim. Acta 127:87-95 (1982)]、チオバルビツール酸を用いて酸化後比色定量する方法 [Clin. Chim. Acta 112:197-204 (1981)]などが知られているが、高価な機器が必要であったり、必ずしも正確で迅速な方法ではなかった。

【0004】近年、酵素の有する特性(基質、反応、構 造、位置などの特異性)に起因して、選択的に目的物質 を迅速かつ正確に分析することができることから、酵素 反応を利用する方法が臨床分析や食品分析の分野で普及 してきた。既に、アマドリ化合物に酸化還元酵素を作用 させ、その反応における酸素の消費量又は過酸化水素の 発生量を測定することにより、アマドリ化合物を定量す る分析法が提案されている(例えば、特公平5-339 97号公報、特公平6-65300号公報、特開平2-195900号公報、特開平3-155780号公報、 特開平4-4874号公報、特開平5-192193号 公報、特開平6-46846号公報、特開平7-289 253号公報)。さらに、糖尿病の診断のための糖化タ ンパクの定量法も開示されている(特開平2-1958 99号公報、特開平2-195900号公報、特開平5 -192193号公報、特開平6-46846号公報、 特開平7-289253号公報)。

【0005】アマドリ化合物の酸化還元酵素による分解 30 反応は下記の一般式で表すことができる。

 $R^{1}-CO-CH_{2}-NH-R^{2}+O_{2}+H_{2}O\rightarrow$   $R^{1}-CO-CHO+R^{2}-NH_{2}+H_{2}O_{2}$ (式中、 $R^{1}$ はアルドース残基、 $R^{2}$ はアミノ酸、タンパク質またはペプチド残基を表す)

上記の反応を触媒する酵素として以下のものが知られて いる。

1.フルクトシルアミノ酸オキシダーゼ:コリネバクテリウム (Corynebacterium) 属 (特公平5-33997号公報、特公平6-65300号公報)、アスペルギルス属 (Aspergillus) (特開平3-155780号公報) 2. フルクトシルアミンデグリカーゼ:カンジダ属 (Candida) (特開平6-46846号公報)

----3. フルクトシルアミノ酸分解酵素:ペニシリウム属 (Penicillium) (特開平4-4874号公報)。

4.ケトアミンオキシダーゼ:コリネバクテリウム属、フサリウム属、アクレモニウム属またはデブリオマイセス属(特開平5-192193号公報)

5. アルキルリジナーゼ: J. Biol. Chem. 239巻、第 379 0-3796頁 (1964年) 記載の方法で調製。

[0006]

【発明が解決すべき課題】しかしながら、これらの酵素 による方法には、下記の問題点があった。即ち、糖尿病 の診断における指標は、糖化アルブミン、糖化ヘモグロ ビンおよびフルクトサミンである。糖化アルブミンは、 タンパク分子中のリジン残基の ε 位にグルコースが結合 して生成される[J. Biol. Chem. 261:13542-13545(198 6)]。糖化ヘモグロビンは、ヘモグロビンβ鎖のN末端 バリンにもグルコースが結合している[J. Biol. Chem 25 10 4:3892-3898(1979)]。従って、糖尿病の指標となる糖化 タンパクの測定には、フルクトシルリジンおよびフルク トシルバリンに対する特異性の高い酵素を用いる必要が あった。しかし、既存のコリネバクテリウム属由来の酵 素はフルクトシルリジンには作用せず、アスペルギルス 属由来の酵素は、糖化タンパク又はその加水分解物に対 する作用については明らかにされていない。他方、特開 平5-192193号公報記載のケトアミンオキシダー ゼはフルクトシルバリンを分解し得る酵素であり、リジ ン残基に糖が結合している糖化タンパクを正確に測定す ることができない。 フルクトシルアミンデグリガーゼ は、ジフルクトシルリジンに高い活性があるので、リジ ン残基の ε 位の糖化物を特異的に測定することができ ず、また、バリン残基の糖化物を特異的に測定すること もできない。さらに、アルキルリジナーゼを用いる方法 は糖類以外がリジンに結合した物質に対しても作用し、 糖化物に対する特異性が低いという問題があり、正確な 測定が期待できなかった。特開平4-4874号記載の ペニシリウム属由来の酵素はフルクトシルリジンとフル クトシルアラニンに作用する酵素である。このように、 従来の酵素は糖化タンパクの正確な定量には適さず、フ ルクトシルリジン及びフルクトシルバリンに対する特異 性が高い酵素の開発が待たれていた。

【0007】一般的に、酵素を用いる分析法が正確かつ有用となるためには、分析の目的に最適な酵素を選択する必要がある。即ち、酵素の基質である被検物質の種類、測定試料の状態、測定条件など、種々の条件を考慮して適切な酵素を用いなければ、再現性のある正確な分析を行う事ができない恐れがある。そのような酵素を選択するためには、予め様々な酵素について、活性、基質特異性、温度安定性、pH安定性などが特定されていなければならない。従って、より多くのフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを製造し、それらの特性を明らかにしておくことが望ましい。

[0008]

【課題を解決する手段】本発明者らは、アマドリ化合物、特に糖化タンパクに特異的に作用する新規なフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを提供することを目的として鋭意研究を重ねた結果、ペニシリウム属(Penicillium)の菌をフルクトシルリジン及び/又はフルクトシルの存在下で培養すると、目的の活性を

有する酵素が誘導されることを見いだし、本発明を完成 するに至った。即ち、本発明は、ペニシリウム属 (Peni cillium) の菌を、フルクトシルリジン及び/又はフル クトシル Na-Z-リジン含有培地で培養することに より産生されるフルクトシルアミノ酸オキシダーゼを提 - 供するものである。

【0009】本発明のフルクトシルアミノ酸オキシダー ゼ産生菌の培養に用いるフルクトシルリジン及び/又は フルクトシル Na-Z-リジン含有培地は、グルコー スと、リジン及び/又はNα-2-リジンを温度100 ~150℃において3~60分間、オートクレーブ処理 することにより得られるフルクトシルリジン及び/又は フルクトシル Na-Z-リジン(以下、FZLと略称 することもある)を含有する。後述するように、本発明 のフルクトシルアミノ酸オキシダーゼはフルクトシルバ リンおよびフルクトシルリジンの両者に活性があるが、 その活性は、前者に対する活性が後者に対するものより も高いという特徴を有する。本明細書中では、本発明の フルクトシルアミノ酸オキシダーゼをFAODと称する こともある。

【0010】本発明の酵素は、フルクトシルアミノ酸オ キシダーゼ産生能を有するペニシリウム属の菌をフルク トシルリジン及び/又はフルクトシルNαーZーリジン 含有培地で培養することにより製造することができる。 そのような菌として、ペニシリウムヤンシネルムS-3413 (Penicillium janthinellum S-3413) (FERM BP-5475), ペニシリウム・ヤンシネルム(IFO NO. 4651, 6581, 7905) (Penicillium janthinellum)、ペニシリウム・オキサリ クム(IFO NO. 5748) (Penicillium oxalicum)、ペニシリ ウム・ヤバニクム(IFO NO.7994)(Penicillium javanicu 30 m)、ペニシリウム・クリソゲヌム(IFO NO. 4897) (<u>Penici</u> llium chrysogenum)、ペニシリウム・シアネウム(IFO N 0.5337) (Penicillium cyaneum) などの種を挙げることが できる。

【0011】本発明のFAOD類は、一般に、下記の理 化学的特性を有する。

- 1) 酸素の存在下でアマドリ化合物を酸化し、αーケト アルデヒド、アミン誘導体および過酸化水素を生成する 反応を触媒し;
- 2) 安定pHは4.0~11.0、至適pHは7.5であ
- 3) 安定温度は15~50℃、至適温度は25℃であ
- 4) スーパーデックス200pgを用いたゲルろ過法で 測定した場合、分子量は約38,700 (38.7kD a) である。

【0012】本発明のFAODの製造に用いるフルクト シルリジン及び/又はFZLは、グルコース0.01~ 50重量%とリジン及び/又はN°-Z-リジン0.0 1~20重量%とを溶液中で、100~150℃におい 50 これらの条件はそれぞれの菌の状態に応じて適宜調整さ

て3~60分間オートクレーブ処理する方法で製造され る。具体的には、全量1000mlの溶液中にグルコー ス200g、NΦ-Ζ-リジン10gを溶解させ、通常 120℃、20分間オートクレーブ処理することによっ て製造することができる。また、本発明のFAODの製 造に用いるフルクトシルリジン及び/又はFZL含有培 地(以下、FZL培地と称する)は、上記の方法で得ら れたフルクトシルリジン及び/又はFZLを通常の培地 に添加するか、例えば、グルコース0.01~50重量 %、リジン及び/又はN°-Z-リジン0.01~20 重量%、K2HPO4 O. 1重量%、NaH2PO4 O. 1重 量%、MgSO4·7H2O 0.05重量%、CaCl2 ・2H2O 0.01重量%および酵母エキス0.2重量% を含有する混合物 (好ましくはpH5.6-6.0) を1 00~150℃において3~60分問オートクレーブ処 理することによって得ることができる。

【0013】本発明のFAODの製造に用いる培地は、 炭素源、窒素源、無機物、その他の栄養源を含有する通 常の合成あるいは天然の培地であってよく、炭素源とし ては、例えば、グルコース、キシロース、グリセリン 等、窒素源としては、ペプトン、カゼイン消化物、酵母 エキス、等を用いることができる。さらに無機物と して はナトリウム、カリウム、カルシウム、マンガン、マグ ネシウム、コバルト等、通常の培地に含有されるものを 用いることができる。本発明のFAODは、フルク トシ ルリジン及び/又はFZLを含有する培地で培養したと き、最もよく誘導される。好ましい培地の例として、上 記の方法で得られるFZLを単一の窒素源とし、炭素源 としてグルコースを用いるFZL培地(1.0%グルコ -z、0.5%FZL、1.0% $K_2$ HPO<sub>4</sub>、0.1%N $a H_2 PO_4$ , 0.05%MgSO<sub>4</sub>·7H<sub>2</sub>O, 0.01% C a C l <sub>2</sub>・2 H<sub>2</sub>Oおよび0.01%ビタミン混合物) を挙げることができる。特に好ましい培地は、全量1, 000ml中にグルコース20g (2%)、FZL 10 g (1%) 、K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> 1.0 g (0.1%) 、NaH<sub>2</sub>  $PO_41.0g$  (0.1%),  $MgSO_4 \cdot 7H_20$  0.5 g (0.05%) 、  $CaCl_2 \cdot 2H_2O 0.1g (0.0$ 1%) および酵母エキス2.0g(0.2%) を含有する 培地(p H 5.6 - 6.0)である。FZL培地は、通常 の培地にFZLを添加するか、グルコースとNaーZー リジンとを含有する培地をオートクレーブ処理すること によって調製することができる。いずれの方法によって も得られる培地はフルクトシルリジン及び/又はFZL の存在によって褐色を呈しており、FZL褐変化培地又 はGL(グリケーテッドリジン及び/又はグリケーテッ ドNα-Ζーリジン) 褐変化培地と呼称される。

【0014】培養は、通常、25~37℃、好ましくは 28℃で行われる。培地のpHは4.0~8.0の範囲で あり、好ましくは5.5~6.0である。しかしながら、

れるものであり、上記に限定されない。例えば、ペニシ リウム・ヤンシネルムS-3413株をこの条件下、2 0~48時間、好ましくは36時間培養すると、FAO Dが培養培地に蓄積される 図1)。このようにして得 られた培養物は、常法に従い、核酸、細胞壁断片等を除 去し、酵素標品を得ることができる。本発明のFAOD の酵素活性は菌体中に蓄積されるので、培養物中の菌を 破砕し、酵素を抽出する。細胞の破砕は、機械的手段ま たは溶媒を利用した自己消化、凍結、超音波処理、加圧 などのいずれでもよい。酵素の分離精製方法も既知であ 10 り、硫安などを用いる塩析、エタノール等の有機溶媒に よる沈殿、イオン交換クロマトグラフィーや疎水クロマ トグラフィー、ゲルろ過、アフィニティークロマトグラ フィーなどを組み合わせて精製する。例えば、培養物 を、遠心または吸引ろ過して菌糸体を集め、洗浄後、5 OmMリン酸カリウム緩衝液(pH7.5)に懸濁し、 ダイノミルによって菌糸体を破砕する。次いで、遠心分 雕した上清を無細胞抽出液として、硫安分画、DEAE ーセファセルイオン交換クロマトグラフィーで処理する ことにより精製する。

【0015】しかしながら、本発明の目的から、FAO Dは、その精製度にかかわらず、アマドリ化合物の酸化 反応を触媒することができる限り、培養液をはじめとす る、あらゆる精製段階の酵素含有物及び溶液を包含す る。また、酵素分子の内、触媒活性に関与する部位のみ でも、本発明目的を達成することができることから、任 意の、アマドリ化合物酸化活性を有するフラグメントを も包含するものとする。このようにして得られたFAO Dは、アマドリ化合物の定量、特に糖尿病の診断のため の糖化タンパクの定量に有用である。従って、本発明 は、ペニシリウム属に属し、フルクトシルアミノ酸オキ シダーゼを産生することができる菌株をフルクトシルリ ジン及び/又はフルクトシルN∝−Ζ−リジン含有培地 に培養し、培養物からフルクトシルアミノ酸オキシダー ゼを回収することを特徴とする、フルクトシルアミノ酸 オキシダーゼの製造方法を提供するものである。

【0016】本発明のFAODを産生する菌の内、ペニ シリウム・ヤンシネルムS-3413(Penicillium janthinel lum S-3413) (以下、S-3413株と称する) は本発 明者らが土壌中より新規に単雕した菌株である。本菌株 40 について、宇田川俊一ら著の「菌類図鑑」(講談社サイ エンティフィク 1993) を参考とし、その菌学的特性を 検討した結果、以下の根拠よりペニシリウム・ヤンシネ ルム(Penicillium janthinellum)と同定した。なお、本 菌株は、工業技術院生命工学工業技術研究所に、受託番 号FERM BP-5475の下で寄託されている。

- (1) 子のう世代を形成しない。
- (2) ペニシリ(penicillus)形成が認められた。
- (3) フィアライド(phialide)はとっくり型で、急に細 まり長い先端となる。

- (4) ペニシリは不規則に分枝し、散開型である。
- (5) 菌核を形成しない。
- (6) 分生子連鎖が著しく散開である。 さらに、
- (7) 培地における生育状況

Czapek寒天培地上で速やかに生育する。 25℃の恒温器 で10日間培養すると、羊手状に広がり、淡黄色または 灰緑色を呈する。また、放射状に深いしわを形成する。 【0017】以下に本発明のFAODの特性を詳細に説

明する。

20

#### 1. 一般的な誘導特性

本発明のFAODはフルクトシルリジン及び/又はフル クトシルN α - Z - リジン(F Z L)によって誘導される 誘導酵素であり、フルクトシルリジン及び/又はFZL を窒素源とし、グルコースを炭素源とするフルク トシル リジン及び/又はFZL培地で、ペニシリウム属のフル クトシルアミノ酸オキシダーゼ産生菌株を培養すること により産生される。FAODは、グルコースとリジン及 び/又はNa-Z-リジンを共にオートクレープして得 られるGL褐変化培地で誘導されるが、グルコースとリ ジン及び/又はNペーZーリジンを別々にオートクレー ブ処理して調製した培地では誘導されないことから、該 酵素はアマドリ化合物に特異的に作用するものである。

【0018】2. 反応特異性および基質特異性 本発明のFAODは、式:

 $R^1-CO-CH_2-NH-R^2 + O_2 + H_2O \rightarrow$  $R^{1}-CO-CHO + R^{2}-NH_{2} + H_{2}O_{2}$ (式中、R<sup>1</sup>はアルドース残基、R<sup>2</sup>はアミノ酸、タンパ ク質又はペプチド残基を表す)で示される反応における 触媒活性を有する。上記の反応式において、 $R^1$ が-O $H_{N} - (CH_{2})_{n} - \sqrt{\frac{1}{2}} k L_{n} - C$ H<sub>2</sub>OH (式中、nは0-6の整数) であり、R<sup>2</sup>が-C  $HR^3-$  [CONHR $^3$ ]  $_m$ COOH (式中、 $R^3$ は $\alpha$ -7ミノ酸側鎖残基、mは1-480の整数を表す)で示さ れるアマドリ化合物が基質として好ましい。中でも、R 3がリジン、ポリリジン、バリン、アスパラギンなどか ら選択されるアミノ酸の側鎖残基であり、またnが5~ 6、mが55以下である化合物が好ましい。

【0019】本発明のFAODの各基質に対する活性 を、以下の表1に示す。

表1 精製されたペニシリウム・ヤンシネルムS-34 13由来のFAODの基質特異性

【表1】

50

9			
· 基質	濃度	比活性	
		(%)	
N'-フルクトシルN°-Z-リジン	1.67mM	22. 4	
フルクトシルバリン	1.67mM	100	
N '-メチル-し-リジン	i. 07mm	n, d, #1	
グリコヘモグロビン	0.17%	N. D.	
トリプチックグリコヘモグロビン	0.17%	0.2	
FHSA*2	0.17%	N. D.	
トリプチックFHSA	0.17%	0.5	

\*1:検出されず

\*2:フルクトシルヒト血清アルブミン

表1から、本発明のF AODはフルクトシルN ° ー Z -リジン及びフルクトシルバリンに対して高い特異性を有 する。ペニシリウム属のFAOD産生能力を有する菌株 を下記表2に例示する。

10

表え F21 相変化的地で抽業したペニシリウム属の菌 から抽出したFAODの基質特異性

【表2】

菌株No.	菌株名	比活性(10 <sup>-2</sup> U/mg·protein)		
		フルクトシルN。一乙一リジン	フルクトシルバリン	
FERM BP-5475	ペニシリウム・ヤンシネルムS-341	3.0	17.3	
IFO 4651	ヤンシネルム	0.3	0.5	
1FO 6581	ヤンシネルム	N. D. 17	0.2.	
IFO 7905	ヤンシネルム	0.3	0.5	
IFO 5748	オキサリクム	3.0	16.2	
IFO 7994	ヤバニクム	2.8	12.0	
IFO 4897	クリソゲヌム	1.8	11.3	
IFO 5337	シアネウム	. 6.1	21.9	

# 1) :検出されず

【0020】表2に示されているように、本発明のFA ODは、フルクトシルリジンと比較してフルクトシルバ リンに対して高い活性を有しており、このことは該FA ODが糖化へモグロビンの測定に有用であることを示唆 30 するものである。

# 【0021】3. pHおよび温度の条件 p H条件の測定

0.1M動酸 (Ac)、リン酸カリウム (K-P) 緩衝 液、トリス-塩酸緩衝液およびグリシン(Gly)-N a OH緩衝液 (pH4.0~11.0) にFAODを加 え、25℃、10分間インキュベートした後、 通常の 条件(25℃、pH8.0)で活性を測定した。上記方 法で測定したとき、本発明のFAODの安定なpH域 は、約pH4.0~11.0、好ましくはpH6.0~9. 40 Oであり、至適pHは約7.5であった(図2参照)。

# 温度条件の測定

50mM リン酸カリウム緩衝液(pH7.5)中で15 ~60℃の温度条件にFAODを加え、10分インキュ ベートした後、通常の条件で活性を測定した。安定な温 度領域は15~50℃、好ましくは15~45℃、より 好ましくは15℃であり、酵素反応は、15~45℃、 好ましくは15~40℃、より好ましくは25℃で効率 良く進行する。 (図3参照)

【0022】4. 力価の測定

# 酵素の力価測定は下記の方法で行った。

(1) 生成する過酸化水素を比色法により測定する方 法。

#### A. 速度法

100mM フルクトシルバリン (FV) 溶液はあらか じめ得られたFVを蒸留水で溶解することによって調製 した。45mM 4-アミノアンチピリン、60ユニット /mlパーオキシダーゼ溶液、及び60mM フェノー ル溶液それぞれ100μ1と、0.1Μ トリス-塩酸緩 衝液(p Η 8. 0) 1 m l 、および酵素溶液 5 0 μ l を 混合し、全量を蒸留水で2.95mlとする。25℃で 平衡化した後、100mM FV溶液50μlを添加 し、505 nmにおける吸光度を経時的に測定した。生 成するキノン色素の分子吸光係数(5. 1 6×1 0 <sup>3</sup>M<sup>-1</sup> cm-1) から、1分間に生成する過酸化水素のマイクロモ ルを算出し、この数字を酵素活性単位(ユニット:U) とする。

### 【0023】B. 終末法

上記A法と同様に処理し、基質添加後、30分間25℃ でインキュベートした後の505nmにおける吸光度を 測定し、別にあらかじめ標準過酸化水素溶液を用いて作 成した検量線から生成した過酸化水素量を算出すること により、酵素活性を測定する。

- (2) 酵素反応による酸素吸収を測定する方法
- 50 O.1M トリス-塩酸緩衝液(pH8.0)1mlと酵素

溶液50μ1を混合し、蒸留水で全量を3.0m1とし、ランク ブラザーズ社の酸素電極のセルに入れる。25℃で攪拌し、溶存酸素と温度を平衡化した後、50mM FV 100μ1を添加し、酸素吸収を記録計で連続的に計測し、初速度を得る。標準曲線から1分間に吸収された酸素量を求め、これを酵素単位とする。

# 【0024】5. 酵素の阻害、活性化および安定化 (1) 金属の影響

0.1M トリス-塩酸緩衝液 (pH8.0) の条件で、終 濃度1mMの各種金属イオンを添加し、5分間30℃で 10 インキュベートした後、活性を測定した。結果を下記の 表3に示す。

表3 金属イオンのペニシリウム・ヤンシネルムS-3 413由来FAOD活性への影響

【表3】

原料	比活性
(1 mN)	(%)
なし	100
LiC1	88
KC1	103
NaC1	100
RbC1	105
CsC1	103
NgCl <sub>2</sub>	103
CaCl <sub>2</sub>	74
NnCl <sub>2</sub>	144
FeS0₄	114
CoSO <sub>4</sub>	13
CuC1 <sub>2</sub>	51
2nS04	5. 8
eONgA	5. 7
BaCl <sub>2</sub>	66
RgCl <sub>2</sub>	2. 1
FeCl <sub>3</sub>	100

表3から明らかに、本発明のFAODの活性に対し、銅イオン、バリウムイオンが阻害的であり、コバルトイオン、亜鉛イオン、銀イオンおよび水銀イオンは強く阻害する。

### 【0025】(2)各種阻害物質の影響

上記(1)の金属イオンの影響に関する試験と同様の方法で試験した。ただし、パラクロロ安息香酸第二水銀(PCMB)は終濃度0.1mM、それ以外は1mMとした。結果を表4に示す。安定化の検討は、50mMリ

ン酸カリウム緩衝液(pH7.5)に0.1 mMのジチオスイトール(DTT)を添加したものに対して一晩透析を行った後、活性を測定することにより行った。

12

表 4 各種物質のFAOD活性への影響

【表4】

試薬	比活性
(1 mb)	(%)
なし	100
PCMB*1	0. 69
DTNB*2	13
ヨード酢酸	102
アジ化ナトリウム	118
$\alpha$ , $\alpha'$ $ \mathcal{P}$ $\cup$ $\mathcal{P}$ $\mathcal{P}$ $\mathcal{P}$	105
〇一フェナンスロリン	111
セミカルバジド	103
フェニルヒドラジン	0. 17
ヒドラジン	12
ヒドロキシルアミン	18
デプレニル	107
アミノグアニジン	63
EDTA*2	109

\*1:PCMB, パラクロロ安息香酸第二水銀

\*2:DNTB, 5, 5'ージチオビス(2ーニトロ安 息香酸)

30 \*3:EDTA, エチレンジアミン四首を 表4から明らかに、FAOD活性はPCMB、DNT

B、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、ヒドロキシルアミンにより、強く阻害され、酵素反応にはSH基およびカルボニル基が重要な働きをしていることが予想される。他方、ジチオスレイトールによって安定化され、保存に適した溶媒はジチオスレイトール0.1 mMを添加した50mM リン酸カリウム緩衝液(pH7.5)である。

### 【0026】6. 分子量

40 スーパーデックス200pgによるゲルろ過法で求めた結果、分子量は約38,700 (38.7kDa) であった(図4)。SDS-PAGE (ドデシル硫酸ナトリウム・ポリアクリルアミドゲル電気泳動) はデービスの方法に従い、10%ゲルを用いて、40mAで、3時間泳動し、タンパク染色は、クマシーブリリアントブルーGー250で行った。また、SDS-PAGEにおいて、標準タンパクとしてホスホリラーゼB、牛血清アルブミン、オボアルブミン、カルボニックアンヒドラーゼ、大豆トリブシンインヒビターを同様に泳動し、検量線を用50 いて分子量測定を行った結果、サブユニットの分子量は

約48,700 (48.7kDa) であることが示された (図5)。従って、本発明のFAODは単量体であるこ とが明らかである。

【0027】7. 既知の酵素との比較 既存の菌由来フルクトシルアミノ酸オキシダーゼと、本 発明のFAODとを比較した。 表 5 種々の微生物由来のフルクトシルアミノ酸オキシ ダーゼの比較

【表5】

<b>主</b>	ベニシリウム・ヤンシネルム	コリネバクテリウム sp. <sup>1)</sup>	7አ⁄ <b>ዛ</b> ቶክአ s.p. <sup>2)</sup>	
	$S - 3 \ 4 \ 1 \ 3$			
分子量				
(ゲルろ過)	38.700	88, 000	83.000	
(SDS-PAGE)	48,700	44.000	43, 000	
<b>補酵素</b>	FADと共有結合	FADと非共有結合	。FADと非共有結合	
基質特異性(U/mg·タンハク)				
(フルクトシルリジン)	3. 0°°	N. D. 42	11. 284	
(フルクトシルバリン)	17. 3	7. 09	59.8	
至適pH	7. 5	8. 3	7. 7	
至適温度(℃)	25	40	40	
SH試楽による影響	あり	なし	あり	

em., 53(1), 103-110(1989)

2) : ホリウチら (T. Horiuchi et al.) Agric. Biol. Ch em., 55(2), 333-338(1991)

3):フルクトシルN°-Z-リジンに対する比活性

4): N '-D-フルクトシルN "-ホルミルリジンに 対する比括性

表5から、本発明のFAODと他の2種の菌株由来のフ ルクトシルアミノ酸オキシダーゼとの間に、下記の相違 点が認められる。

- (1) 分子量の相違: 本発明のFAODは単量体である 30 のに対し、他の2種の酵素は2量体であり、明らかに異し
- (2) 補酵素: FAODは補酵素として共有結合的に結 合したFADを有するのに対し、他の酵素はいずれも非 共有結合的に結合したFADを有する。
- (3) 至適pH、至適温度、およびSH試薬による阻害 等の差異はFAODと他の2酵素との相違を示してい る。

【0028】さらに、特開平4-4874号公報記載の ペニシリウム属由来フルクトシルアミノ酸分解酵素と、 本発明のFAODとを比較すると、下記の相違点が認め られる。

- (1) 基質特異性:特開平4-4874号公報記載のフ ルクトシルアミノ酸分解酵素はフルクトシルリジンとフ ルクトシルアラニンに活性を有するのに対し、本発明の FAODはフルクトシルリジンとフルクトシルバリンに 活性を有し、活性はフルクトシルバリンに対する方が強 VL
- (2) 誘導条件:特開平4-4874号公報記載のフル クトシルアミノ酸分解酵素はフルクトシルアミノ酸を含 50

1) : ホリウチら (T. Horiuchi et al.) Agric. Biol. Ch 20 まない培地でも産生されるが、本発明のFAODはフル クトシルリジンを含有する培地で培養することによって 誘導される。

> (3) 製造方法: 本発明のFAODは褐変化培地を用い て培養し、製造する。

【0029】既述のごとく、本発明の酵素FAODは、 アマドリ化合物の定量に有用である。従って、本発明は また、アマドリ化合物を含有する試料と、本発明のFA ODとを接触させ、酸素の消費量または過酸化水素の発 生量を測定することを特徴とする、 試料中のアマ ドリ化 合物の分析法を提供するものである。本発明の分析法 は、生体成分中の糖化タンパクの量及び/又は糖化率の 測定、あるいはフルクトシルアミンの定量に基づいて行 われる。FAODの酵素活性は下記の反応に基づいて測

 $R^{1}-CO-CH_{2}-NH-R^{2} + O_{2} + H_{2}O$  $\rightarrow R^{1}-CO-CHO + R^{2}-NH_{2} + H_{2}O_{2}$ (式中、R<sup>1</sup>はアルドース残基、R<sup>2</sup>はアミノ酸、タン パク質またはペプチト残基を表す)

被検液としては、アマドリ化合物を含有する任意の試料 溶液を用いることができ、例えば、血液(全血、血漿ま たは血清)、尿等の生体由来の試料の外、醤油等の食品 が挙げられる。

【0030】本発明のFAODをアマドリ化合物含有溶 液に、適当な緩衝液中で作用させる。反応溶液のpH、 温度は、上記の条件を満たす範囲、即ち、pH6.0~ 9.0、好ましくは7.5、温度は15~45℃、好まし くは15~40℃である。緩衝液としてはリン酸カリウ ム等を用いる。FAODの使用量は、終点分析法におい ては通常、0.1ユニット/ 加以上、好ましくは1~1 00ユニット/回である。

15 【0031】本発明の分析法では、下記のいずれかのア マドリ化合物の定量法を用いる。

# (1) 過酸化水素発生量に基づく方法

当該技術分野で既知の過酸化水素の定量法、例えば、発 色法、過酸化水素電極を用いる方法等で測定し、過酸化 - 「水素およびアマドリ化合物の量に関して作成した標準曲 線と比較することにより、試料中のアマドリ化合物を定 量する。 具体的には、上記4の力価の測定に準じる。 た だし、FAOD量は1ユニット/mlとし適当に希釈し た試料を添加し、生成する過酸化水素量を測定する。過 酸化水素発色系としては、パーオキシダーゼの存在下で 4-アミノアンチピリン、3-メチル-2-ベンゾチア ゾリノンヒドラゾン等のカップラーとフェノール等の色 原体との酸化縮合により発色する系を用いることができ る。色原体として、フェノール誘導体、アニリン誘導 体、トルイジン誘導体等があり、例えば、N-エチルー N- (2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル) -m-ト ルイジン、N, Nージメチルアニリン、N, Nージエチル アニリン、2,4ージクロロフェノール、N-エチルー N- (2-ヒドロキシー3-スルホプロピル) -3,5 ージメトキシアニリン、N-エチル-N-(3-スルホ プロピル) -3,5-ジメチルアニリン、N-エチルー N- (2-ヒドロキシ-3-スルホプロピル)-3,5 ージメチルアニリン等が挙げられる。又パーオキシダー ゼの存在下で酸化発色を示すロイコ型発色試薬も用いる ことができ、そのようなロイコ型発色試薬は、当業者に 既知であり、oージアニシジン、oートリジン、3,3 ージアミノベンジジン、3,3,5,5ーテトラメチルベ ンジジン、N- (カルボキシメチルアミノカルボニル) -4,4-ビス(ジメチルアミノ)ビフェニルアミン、 10- (カルボキシメチルアミノカルボニル) -3,7 ービス (ジメチルアミノ) フェノチアジン等が挙げられ

### (2) 酸素の消費量に基づく方法

反応開始時の酸素量から反応終了時の酸素量を差し引い た値(酸素消費量)を測定し、酸素消費量とアマドリ化 合物の量に関して作成した標準曲線と比較することによ り、試料中のアマドリ化合物を定量する。具体的には、 上記4の力価の測定に準じて行う。 但し用いるFAOD 量は1ユニット/mlとし、適当に希釈した試料を添加し 40 吸収される酸素量を求める。

【0032】本発明方法は試料溶液をそのまま用いて行 うこともできるが、対象となる糖化タンパクによって は、あらかじめ糖が結合したバリン及び/又はリジン残 基を遊離させてから行うことが好ましい。そのような目 的には、タンパク質分解酵素を用いる場合(酵素法) と、塩酸等の化学物質を用いる場合(化学法)がある が、前者が好ましい。その場合、本発明方法には当業者 に既知である、エンド型及びエキン型のタンパク質分解 酵素 (プロテアーゼ) を用いることができる。エンド型 50 より好ましくはpH7.5の緩衝液からなる。該FAO

のプロテアーゼには、例えばトリプシン、αーキモトリ プシン、スプチリシン、プロティナーゼK、パパイン、 カテプシンB、ペプシン、サーモリシン、プロテアーゼ XIV、リジルエンドペプチダーゼ、プロレザー、プロ

メラインF等がある。一方、エキソ型のプロテアーゼに はアミノペプチダーゼ、カルボキシペプチダーゼ等が挙 げられる。酵素処理の方法も既知であり、例えば下記実

16

施例に記載の方法で行うことができる。

【0033】上記のごとく、本発明のFAODは、フル クトシルバリンに高い特異性を有することから、糖化へ モグロビンの測定に有用である。また、糖化タンパクに 含まれるフルクトシルリジンにも高い基質特異性を有す るものであることから、血液試料中の糖化タンパクを測 定することを含む、糖尿病の診断などに有用である。な お、検体として血液試料(全血、血漿または血清)を用 いる場合、採血した試料をそのまま、あるいは透折等の 処理をした後用いる。 さらに、 本発明方法に用いる FA OD、パーオキシダーゼ等の酵素は、溶液状態で用いて もよいが、適当な固体支持体に固定化してもよい。 例え 20 ば、ビーズに固定化した酵素をカラムに充填し、自動化 装置に組み込むことにより、臨床検査など、多数の検体 の日常的な分析を効率的に行うことができる。しかも、 固定化酵素は再使用が可能であることから、経済効率の 点でも好ましい。さらには、酵素と発色色素とを適宜組 み合わせ、臨床分析のみならず、食品分析にも有用なア マドリ化合物の分析のためのキットを得ることができ

【0034】酵素の固定化は当該技術分野で既知の方法 により行うことができる。例えば、担体結合法、架橋化 法、包括法、複合法等によって行う。担体としては、高 分子ゲル、マイクロカプセル、アガロース、アルギン 酸、カラギーナン、などがある。結合は共有結合、イオ ン結合、物理吸着法、生化学的親和力を利用し、当業者 既知の方法で行う。固定化酵素を用いる場合、分析はフ ロー又はバッチ方式のいずれでもよい。上記のごとく、 固定化酵素は、血液試料中の糖化タンパクの日常的な分 析(臨床検査)に特に有用である。臨床検査が糖尿病診 断を目的とする場合、診断の基準としては、結果を糖化 タンパク濃度として表すか、試料中の全タンパク質濃度 に対する糖化タンパク質の濃度の比率(糖化率)又はフ ルクトシルアミン量で表される。全タンパク質濃度は、 通常の方法(280nmの吸光度、ブラッドフォード 法、ビュレット法、Lowry法あるいは、アルブミンの自 然蛍光、ヘモグロビンの吸光度など)で測定することが できる。

【0035】本発明はまた、本発明のFAODを含有す るアマドリ化合物の分析試薬又はキットを提供するもの である。本発明のアマドリ化合物の定量のための試薬 は、本発明のFAOD、好ましくはpH6.0~9.0、

Dが固定化されている場合、固体支持体は高分子ゲルな どから選択され、好ましくはアルギン酸である。試薬中 のFAODの量は、終点分析を行う場合、試料あたり、 \_ 通常1~100ユニット/ml、緩衝液はリン酸カリウム (pH7.5) が好ましい。過酸化水素の生成量に基づ いてアマドリ化合物を定量する場合、発色系としては、 先述の「(1)過酸化水素発生量に基づく方法」に記載 の酸化縮合により発色する系、並びにロイコ型発色試薬 等を用いることができる。本発明のアマドリ化合物の分 析試薬と、適当な発色剤ならびに比較のための色基準あ るいは標準物質を組み合わせてキットとすることもでき る。そのようなキットは、予備的な診断、検査に有用で あると考えられる。 上記の分析試薬及びキットは、 生体 成分中の糖化タンパクの量及び/又は糖化率の測定、あ るいはフルクトシルアミンを定量するために用いられる ものである。以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳し く説明する。

## [0036]

### 【実施例】

<u>実施例1</u> ペニシリウム・ヤンシネルムS-3413由 20 来のFAODの製造および精製

ペニシリウム・ヤンシネルムS-3413 (FERM BP-54 75; Penicillium janthinellum S-3413) をFZL 0. 5%、グルコース 1.0%、リン酸二カリウム0.1 %、リン酸-ナトリウム O.1%、硫酸マグネシウム 0.05%、塩化カルシウム 0.01%, イーストエキ ス 0.2%を含有した培地 (pH6.0)10 Lに植菌 し、ジャーファーメンターを用いて通気量2L/分、攪 拌速度500rpmの条件で28℃、36時間攪拌培養 した。培養物は瀘過して集めた。菌糸体410g(湿重 30 量)を、0.1mMのDTTを含む、0.1Mリン酸カリ ウム緩衝液 (pH7.5)800mlに懸濁し、ダイノ・ミ ルにより菌糸体を破砕した。破砕液を9,500 r p m で20分間遠心分離し、得られた液を粗酵素液(無細胞 抽出液)とし、以下の方法で精製した。粗酵素液に40 %飽和になるように硫酸アンモニウム(以下、硫安と略 す) を加え、攪拌し、12,000 r pmで10分間遠 心分離した。 得られた上清に 75%飽和になるように硫 安を加え、撹拌し、12,000rpmで10分間遠心 分離した。沈殿を0.1mMのDTTを含有する50m M リン酸カリウム緩衝液 (pH7.5)(以下、緩衝液A と略す)に溶解した。得られた酵素溶液を緩衝液Aに対 し一晩透析した。外液の交換は2回行った。透析後の酵

素溶液は緩衝液Aで平衡化したDEAEーセファセルカラム(4.2×26cm)にアプライした。活性画分は同緩衝液による洗浄画分に認められたので、これを集め、0-55%飽和の硫安分画に供した。次に25%飽和硫安を含む緩衝液Aで平衡化したフェニルーセファロース6FF(Low Substitute)カラム(HR10/10)に吸着した。同緩衝液にて洗浄した後、硫安濃度25-0%飽和の直線勾配で溶出した。活性画分を集め、硫安濃縮後、得られた酵素溶液を0.1mM DTTを含む0.2Mリン酸カリウム緩衝液(pH7.5)にて平衡化したスーパーデックス200pgカラムによりゲル値過を行い、70~100ユニットの精製酵素を得た。

18

【0037】精製酵素のUV吸収スペクトルを図6に示 す。図6は、本酵素がフラビン酵素であることを示して いる。得られた精製酵素標品はSDS-PAGE(ドデ シル硫酸ナトリウム・ポリアクリルアミドゲル電気泳 動)により分子量を決定した。SDS-PAGEは、デ ービスの方法に従い、10%ゲルを用いて、40mAで 3時間泳動し、クマシーブリリアントブルーG−250 でタンパク染色を行った。標準タンパクとしてホスホリ ラーゼB、牛血清アルブミン、オボアルブミン、カルボ ニックアンヒドラーゼ、大豆トリプシンインヒビターを 同様に泳動し、検量線から分子量を求めた結果、サブユ ニットの分子量は約48,700(48.7kDa) であ ることが示された(図5)。また、スーパーデックス2 00pgによるゲルろ過による分子量測定では、図4の 検量線図から明らかなように、約38,700 (38.7 k D a) であった 本実施例で調製したFAODの酵素 活性、pHおよび温度安定性、金属および阻害物質によ る影響などに関しては、前記の値または性質を示した。 【0038】実施例2 糖化ヘモグロビン量の測定

 $0\sim15$ mgのグリコへモグロビンコントロールE(シグマ社)を $100\mu$ lの蒸留水で溶解した。これらの試料に塩酸アセトン(1N塩酸/アセトン:1/100)1mlを加え、12000回転で10分間遠心分離した。沈澱物をジエチルエーテル $500\mu$ lで洗浄し、減圧乾固した。さらに8M尿素 $100\mu$ lを加え、20分間沸騰水中で加熱後冷却し、5.4ユニット/ml トリプシン3 $00\mu$ lと混合、37℃で3時間インキュベートした。その後、沸騰水中で5分間加熱し、試料を調製した。2)活性測定

FAOD反応液は以下のようして調製した。

3mM N-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-4,4

ービス(ジメチルアミノ) ビフェニルアミン溶液3 0 μ16 0ユニット/ml パーオキシダーゼ溶液3 0 μ10. 1M トリスー塩酸緩衝液(pH 8. 0)3 0 μ12 5ユニット/ml FAOD溶液5 μ1

1) 試料の処理

蒸留水で全量を 1ml とした。 25 ユニット/ 1ml FAO ト/ 1ml になるよう、1ml リン酸カリウム緩衝液(1ml の方法で得た FAODを 1ml とした。 1ml とりる 1ml とりた。 1ml とりた。 1ml とりた。 1ml とりた。 1ml とした。 1ml とりた。 1ml

19

上記の各処理基質を150 µ1加え、30℃でインキュ ベートし、30分後の727mmにおける吸光度を測定し た。この方法で得られる糖化ヘモグロビンの量と吸光度 との関係を図7に示す。図中の縦軸は727mの吸光度 (過酸化水素の量に対応)、横軸は糖化ヘモグロビンの量 を表す。図は、糖化ヘモグロビンの量と過酸化水素発生 ■ 量が相関関係にあることを示している。

【0039】実施例3 糖化ヘモグロビン量の測定 ~1) 試料の処理

3 OmgのグリコヘモグロビンコントロールE(シグマ社) 10 2) 活性測定 を蒸留水200μlで溶解し、8M尿素、0.2%ED

TA・2ナトリウムを含む570mMトリスー塩酸緩衝 液(pH8.8) 1 m と、2 - メルカプトエタノール40 μ1を添加し、窒素封入下で2時間静置した。その後、 1Mのヨードで酸ナトリウム400μlを添加し、30 分間静置後、2-メルカプトエタノール40μ1を添加 した。O. 1M重炭酸アンモニウムに対して透析した 後、10mg/ml TPCK-トリプシン10μ1と混合 し、37℃で3時間インキュベートした。その後、沸騰 水中で5分間加熱し試料を調製した。

FAOD反応液は以下のようにして調製した。

3mM N-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-4,4-

ビス(ジメチルアミノ)ビフェニルアミン溶液  $30\mu1$ 6 0ユニット/ml パーオキシダーゼ溶液  $30\mu1$  $300 \mu 1$ O. 1M トリスー塩酸緩衝液(pH8.0)  $10\mu1$ 25ユニット/ml FAOD溶液  $0 \sim 13.2 mg$ 処理試料

蒸留水で全量を900μ1とした。25ユニット/ml FAOD溶液は、実施例1の方法で得たFAODを25 衝液(pH7.5)で希釈して調製した。このFAOD反 応液を30℃でインキュベートし、30分後の727mm における吸光度を測定した。この方法で得られる糖化へ モグロビンの量と吸光度との関係を図8に示す。図中の 縦軸は727nmの吸光度(過酸化水素の量に対応)、横軸 は糖化ヘモグロビンの量を表す。図は、糖化ヘモグロビ ンの量と過酸化水素発生量が相関関係にあることを示し ている。

【0040】実施例4 へモグロビンA1c値の測定 ユニット/mlになるよう、0.1M リン酸カリウム緩 20 ヘモグロビンAO試薬(シグマ社)を蒸留水で2.3mM になるように溶解した。この溶液を自動グリコヘモグロ ビン測定装置(京都第一科学)を用いて分画し、へモグロ ビンA1c画分とヘモグロビンA0画分を分取、精製し た。両画分を比率混合することにより、ヘモグロビンA 1c値0%~52.0%の基質試料を得た。1) 試料の 処理

基質試料

500ユニット/ml アミノペプチダーゼ溶液

 $250 \mu g$  $5 \mu l$ 

1. OM トリスー塩酸緩衝液(pH8. O)

 $15 \mu l$ 

これらを混合し、蒸留水で全量を200μ1とした。こ の混合液を30℃で30分間インキュベートした。その 後、10%トリクロロ酢酸を200μ1加えて撹拌し、 0℃で20分間静置した後12000回転で10分間遠

心分離を行った。得られた上清に5N NaOHを約4 0 μ1加え、中性溶液にした。 2) 活性測定 FAOD 反 応液は以下のようして調製した。

3mM N-(カルボキシメチルアミノカルボニル)-4,4-

ビス(ジメチルアミノ) ビフェニルアミン溶液  $100 \mu 1$  $100 \mu 1$ 6 0ユニット/ml パーオキシダーゼ溶液  $1000\mu1$ 0. 1M トリスー塩酸緩衝液(pH8.0) 16ユニット/ml FAOD溶液  $15\mu1$ 

AOD溶液は、実施例1の方法で得たFAODを16ユ ニット/mlになるよう、O. 1M リン酸カリウム緩衝 液(pH7.5)で希釈して調製した。FAOD反応液を 30℃で2分間インキュベートした後、上記の各処理基 質を400μ1加え、さらに30分インキュベートした 後の727mmにおける吸光度を測定した。この方法で得 られる基質のヘモグロビンA1c値と吸光度との関係を

図9に示す。図中の縦軸は727mの吸光度(過酸化水 素の量に対応)、横軸はヘモグロビンA1c値を表す。図 は、ヘモグロビンAlc値と過酸化水素発生量が相関関

蒸留水で全量を2.6mlとした。16ユニット/ml F 40 係にあることを示している。

[0041]

【発明の効果】本発明のFAODは、フルクトシルバリ ンおよびフルクトシルリジンのいずれにも特異的に作用 する。従って、新たな臨床分析および食品分析法の開発 に有用であり、糖尿病の診断や食品の品質管理の面で寄 与するところが大きい。特に、血中の糖化タンパク量及 び/又は糖化率又はフルクトシルアミン量を指標とし て、糖尿病の病状の診断に役立つと考えられる。また、 本発明のFAODを用いるアマドリ化合物の分析試薬お 50 よび分析方法によって、正確に糖化タンパクを定量する

ことができ、糖尿病の診断、症状管理に貢献することができる。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 FAODの培養培地での産生量と培養時間の 関係を示すグラフ。

【図2】 FAODの溶媒中での活性と至適pHの関係を示すグラフ。

【図3】 FAODの溶媒中での活性と至適温度の関係を示すグラフ。

【図4】 スーパーデックス200pgを用いたゲルろ過 10 による分子量測定の結果を示すグラフ。

【図5】 ペニシリウム・ヤンシネルムS-3413由

来の精製FAODをSDS-PAGE(ドデシル硫酸ナトリウム・ポリアクリルアミドゲル電気泳動)にかけて 得た移動パターンを示す写真。

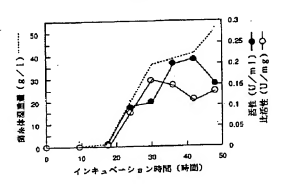
【図6】 精製S-3413由来FAODの吸収スペクトル。

【図7】 糖化ヘモグロビン量とFAOD作用により生成された過酸化小菜量との関係を示すグラフ。

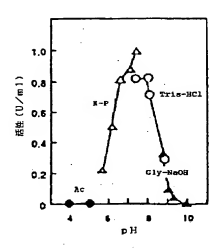
【図8】 糖化ヘモグロビン量とFAOD作用により生成された過酸化水素量との関係を示すグラフ。

【図9】 ヘモグロビンA1c値とFAOD作用により 生成された過酸化水素量との関係を示すグラフ。

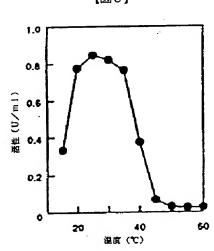
[図1]



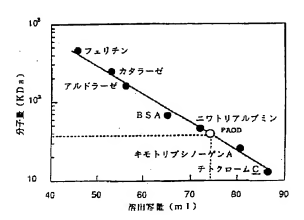
【図2】

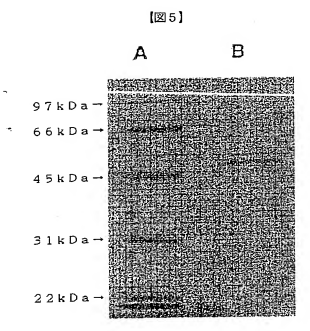


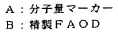
【図3】

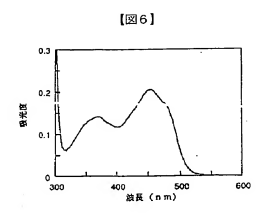


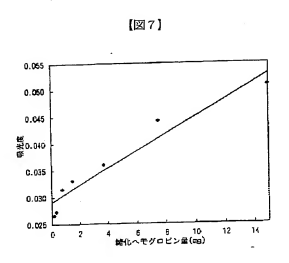
[図4]

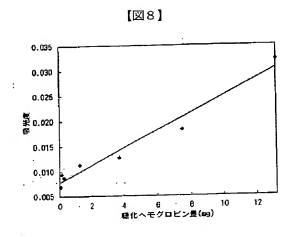




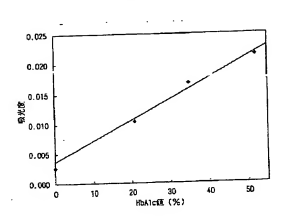








[図9]



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 广内整理番号

FΙ

技術表示箇所

(C12N 9/06 C12R 1:82)

(72)発明者 八木 雅之

京都府京都市右京区西京極三反田町1 西京極団地4棟302号室

(72) 発明者 船津 文代

大阪府校方市茄子作4丁目40番地の2